## **NOVEL XANTHENE COMPOUND**

Patent Number:

JP60054381

Publication date:

1985-03-28

Inventor(s):

TSUJIMOTO MICHIHIRO; others:

Applicant(s):

MITSUI TOATSU KAGAKU KK

Requested Patent:

☐ JP60054381

Application

JP19830161891 19830905

Priority Number(s):

IPC Classification:

C07D311/82

EC Classification:

Equivalents:

JP1764303C, JP4058475B

#### **Abstract**

NEW MATERIAL: The compound of formula I (R1-R4 are alkyl, aryl or cycloalkyl wherein the aryl may be substituted with halogen or lower alkyl or the alkyl may together form a ring; R5-R10 are H, alkylhalogen, alkoxy, etc.; the adjacent R's may together form a ring).

EXAMPLE:3-Diethylamino-6-chloro-7-methyl-9-(2-methylphenylcarboxamide) phenylxanthene. USE:Extremely useful as a chromogen of pressure-sensitive recording paper, heat-sensitive recording paper, etc. It exists as a stable colored substance without causing the cyclization to a fluorane compound, and has extremely excellent stability to water, plasticizer, etc.

PREPARATION: The compound of formula I can be produced by reducing the fluoran compound of formula IV, drying the obtained leuco compound of formula V, treating with a chlorination reagent in an inert solvent, and reacting with an amine.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

# 四公開特許公報(A)

昭60-54381

@Int\_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和60年(1985)3月28日

C 07 D 311/82

6640-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

❷発明の名称 新規キサンテン系化合物

②特 頤 昭58-161891

真

②出 願 昭58(1983)9月5日

**砂**発明者 辻 本 道 弘 立

立川市柏町1丁目10番地8

@発明者 長谷川 瘠春

鎌倉市台4-5-45 横須賀市追浜南町2丁目47番地

 0発明者 赤 堀 宏 行

 0発明者 高 木 正 利

相模原市上溝2573

00発明者 茂野

横浜市戸塚区飯島町2882

⑪出 願 人 三井東圧化学株式会社

東京都千代田区額が関3丁目2番5号

網 相

1.発明の名称

新規中サンテン系化合物

- 2. 特許請求の範囲
- 1) 一般式 (I)

$$\begin{array}{c|c} R_{\bullet} & R_{\bullet} & O & R_{\bullet} \\ R_{\bullet} & R_{\bullet} & C & R_{\bullet} \\ \hline & R_{\bullet} & R_{\bullet} \end{array} \tag{1}$$

(式中、R, R, R, R, および R, はそれぞれ、アルキル基、ンクロアルキル基またはアリール基を示し、アリール基はハロダン原子または低級アルキル基で置換されていてもよく、あるいはアルキル 基は合体して環を形成してもよい。

R<sub>8</sub> ~ R<sub>10</sub> は、水栗原子、アルキル基、ハロダン 原子、アルコキシ基、アミノ基、アルキルアミノ est、**機体が8** Rom fire to the conference to the c

であらわされる新規キサンテン系化合物。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、新規なキサンテン系化合物に関する。

更に詳細には、一般式(I)

$$\begin{array}{c|c} R_{i} & R_{e} & R_{r} \\ \hline R_{e} & R_{e} & R_{e} \\ \hline R_{i} & R_{e} & R_{e} \\ \hline \end{array}$$

(式中、R,、R,、R, はよびR, はそれぞれ、アルキル茲、シクロアルキル茲またはアリール茲を示し、アリール茲はハロダン原子または低級アルキル茲で躍換されていてもよく、あるいはアルキル茲は合体して限を形成してもよい。

R, ~Ro は水果原子、アルキル苺、ハログン原子、アルコキシ菜、アミノ茶、アルキルアミノ苺、アルキルアミノ苺、アリールアミノ素とたは〇一位に貼合したペンセン

環を行する)であらわされる新規キサンテン系化
合物に関する6

従来、一般式(11)

$$C = 0 \qquad (II)$$

の基本骨格を有するフルオラン類には酸性で各種の色相に発色する種々の化合物が知られ、これらは主として感圧配録紙、感熱記録紙または光発色. 性配録材料などの記録材料用に有用な化合物として種々検討されている。

しかしながら、このようなフルオラン系化合物と有機または無機の酸性物質との接触による星色反応は、可愛的平衡反応であつて、平衡を移動させるような物質の存在または条件により容易に脱色がおこり、複写文字の消色などの現象がおこり、発色像の信頼性には大きな問題点が残されており、改善を強く求められていた。感圧配録紙を例にとれば、発色像が水との接触、あるいは、可塑剤、動植物油などの極性溶剤との接触によつて容易に消色し、また温度を上げることによつても可逆的な消色がおこる。

このようにして得られる発色物質(M)は、フェニル為上のカルボキシル基が水素を有しないアミド共によつて置換されているので、もはやフルオラン型に閉環することなく、安定な着色物質として存在し、したがつて、水、動植物油、可塑剤等に対する安定性が極めて優れている。

そのため、本発明の化合物は、支持体上またはマトリンクス内で光、熱、または圧力等のエネルギーにより、有色の画像を形成させるような用途、例えば、感圧配録紙、感熱配録紙、フリーラジカル写真を用いた配録紙(例えば、ブリント基板用

水発明者らは、このような問題点を克服するものとして、時間昭 57-107882号、同 58-172787号、特顧昭 57-14273号等で、新規、な酸化双元発色系に進づく、配録材料を提案したが、これらの記録材料に用いられる色原体として、本発明の新規キサンテン系化合物は極めて有用である。

すなわち、本発明の新規キサンテン系化合物は、 例えば、電子吸収性基で置換されたペンジキノン 誘導体との接触により、次のように推定される非 可逆的な星色反応を生起し、

感光性 レジスト)等の色原体として複めて有用で ある。

本発明の化合物は、次のようにフルオラン化合物 (IV) の発売およびフェドルによって全成される

$$\begin{array}{c|c} R_{0} & R_{7} & R_{0} \\ R_{2} & R_{7} & \Omega \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} R_{0} & R_{7} & R_{0} \\ \hline R_{1} & R_{2} & R_{3} & R_{4} \\ \hline R_{2} & R_{3} & R_{4} & R_{5} \\ \hline R_{4} & R_{5} & R_{7} & R_{6} \\ \hline R_{5} & R_{7} & R_{8} \\ \hline R_{7} & R_{8} & R_{7} & R_{8} \\ \hline R_{8} & R_{7} & R_{8} \\ \hline R_{1} & R_{2} & R_{3} & R_{4} \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} C & R_{7} & R_{8} \\ \hline R_{1} & R_{2} & R_{3} \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} C & R_{7} & R_{8} \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} C & R_{7} & R_{8} \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} C & R_{7} & R_{8} \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} C & R_{7} & R_{8} \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} C & R_{7} & R_{8} \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} C & R_{7} & R_{8} \\ \hline \end{array}$$

, フルオラン化合物 (IV) の遺元は強敵と金属を用い \* る方法が便利であり、例えば、塩酸と亜鉛末、塩 酸と錫、硫酸と鉄粉の組合せなどが用いられるが、 亜鉛末一塩酸を用いる方法が最も簡便であり多用

得られたロイコ化合物(IT)を乾燥し、適当な塩 嘉化試棄、例えば、五塩化リン、三塩化リン、塩 化チオニルまたはオキン塩化リンなどと不活性溶 剤中で処理したのち、ついで適当なアミンと反応 せしめて目的の化合物(1)を得る。

本発明の、新規なキサンテン系化合物(I)を得 るために用いられるフルオラン系化合物 (TV) とし ては、具体的には3.6ーピスジメチルアミノフル オラン、3ージメチルアミノー5.6 ーペンソフル オラン、3ージメチルアミノー7.8ーペンゾフル オラン、3-ジエチルアミノー6.7 ージメチルフ ルオラン、 3 ージエチルアミノー6 ークロルー7 ーメチルフルオラン、3ージエチルアミノー6ー メトキシー1ーアミノーフルオラン、3ージエチ ルプミノー1ーツペンジルプミノフルオラン、3

ルベンジルアミン、メチルシクロヘキシルアミン、 Nーンクロヘキシルアニリンさたはシフエニルア ミン等アミンがあけられる。

本発明の一般式(1)のキサンテン系化合物は、 一般に白色の固体で通常の有根密剤に可溶な安定 な化合物であるが、 2.3.5.6 ーテトラクロルー 1.4ーペンゾキノンのような、水素引抜き型配化 剤との接触または、適切なハロゲンラジカル発生 剤と紫外線との存在で迅速に星色する。

以下、本発明を実施例によつて詳細に説明する。 実施例中、部とあるのが重量部を示す。

### **事始例**-1

3-ジエテルアミノー6-クロローフーメテル フルオラン 15部を氷酢酸 50部と混合し加熱格 解した。農塩酸 15部を加え、ついで攪拌下60 -70℃にて亜鉛末 10部を少量ずつ 20分間を要 して添加すると反応熱を伴ないながら内容物は徐 4に脱色された。更に撹拌下に5部の設塩酸を加 え 15 分間加熱沸とう状態にすると完全に脱色し た。内容物を熱炉過し、更に炉塊を少量の氷酢酸

ージメチルエミノー6ーメチルー7ーアニリノフ ルオラン、3ージエチルブミノー7ー(2~クロ ルフェニル) アミノフルオラン、 3 ージエチルナ ミノー1ーメチルペンジルアミノブルオラン、3 - N - ピロリジノー 6 - メチル - 7 - アニリノフ ルオラン、3ーメチルーシクロヘキシル丁ミノー 6-メチル-1-アニリノフルオラン、3-Nエ チルーNードートリルアミノー6ーメチルー1ー ナニリノフルオラン、 3 ージーnープチルアミノ ー7-(2‐-クロルフエニル)アミノーフルオラ ン、3-N-ピペリジノー6ーメチルー7ー(4 ーメチルフエニル)アミノーフルオラン等の各種 の化合物が例示される。

また前配の化合物(II) と反応させるアミン類と しては、ジメチルアミン、ジエチルアミン、メチ ルエチルアミン、ジブチルアミン、ピロリジン、 ピペリジン、モルホリン、N-メチルアニリン、 Nーエチルアニリン、Nーメテルトルイジン、N ーメチルキシリジン、N-メチルクロルアニリン、 Nーメチルアニシジン、ジベンジルアミン、メチ

一塩酸(3:1)配合物で染浄した。が液を多量 の氷水中に排出すると澄元体の 3 一ジエテルアミ ノー6ークロロー7ーメチルー9ー(21ーカルポ キシ)フェニルキサンテンが、飴状物として析出 し、さらに攪拌して固体の目的物を得た。得られ た間体を炉過し、水洗し、ついで熱路 200部と 混合し提排下化炭酸ナトリウムで釆を弱アルカリ 性とし、戸淵、水洗、乾燥した。

この乾燥澄元体 10 御をキシレン 50 部中、五塩 化リン5部と混合し 30分間混合煮沸し、ついで モノメチルアニリン5部を加えて約2時間加熱選 **進下に反応させた。更に無水炭酸ナトリウム 10** 部を加え注意深く水を加えて内容物を中和した。 内容物がアルカリ性であることを確認し、キシレ ンおよび過剰のモノメチルアニリンを水蒸気蒸留 により領去する。焦成物を戸渦、乾燥し、キシレ ンで抽出し、キシレン故を誤縮し、白濁するまで リグロインを加え、DV以下に保存すると、白色 結晶が折出した。結晶を促過し、キシレンーリグ ロインから再結して3ージエチルアミノー6ーク

ロロー7ーパテルー9ー(2ーパテルフエニルカルポ キサミド)フエニルキサンテンの白色結晶を 50 %の収率で得た。触点 115~117℃。

元素分析値は次の通りであつた。

元素分析值′(%)

C H·N C

計算値 74.61 6.27 5.61 7.10

実測値 75.23 5.62 5.48 7.69

### 実施例-2

実施例-1と同様にして3-ジプチルアミノー
7-(2<sup>n</sup>-クロローフエニル)アミノーフルボランを実施例-1と同様に登元アミド化して融点
182-183℃の白色結晶を得た。

得られた化合物の元素分析値は次の通りであった。

元素分析值(%)

C H N C

計算値 76.44 6.57 6.52 5.50

実測値 76.23 6.31 6.49 5.63

この物質の核磁気共鳴スペクトルは 3.5ppm に

たピークが認められた。

**契施例3-14** 

下記、装一しの化合物が製施例一1,2と同様にして合成され、その元素分析値はいずれも計算値とよく一致した。

-12-

第 1 多

							` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` ` `
夹施例			構 造	点组	発色物色相		
	R,	R,	R,	R <sub>4</sub>	その他	75. VW	
3	-C, H,	-C, H,	-С, Н,	-C2H	-6-N(C <sub>2</sub> H <sub>6</sub> ) <sub>2</sub>	115-117	赤紫
4	î	1	ભા∕⊘	-сн. 🚫	Î	112-114	<b>†</b>
5	1	Ť	-CH,	-🛇	7	136.5 138	1
6	7	Ť	-0	-	1	188,5 - 190	. •
7	T	T	-C, H,	- C, H,	7.8	108-110	桁
8 ·	î	r.	-🖒	-	6 - C 7 - Cil,	.159-161	赤
9	1	Ť	- C H₄	1	7-NH CZ	108-110	深緑
10	f	1	î	ſ	7-N(CH <sub>2</sub> -(())	R3- 85	
11	1	Ŷ	î	î	6-CH, 7-NH	176-178	深 綠
1 2	f	•	C, H,	-	î	168-169	f
13	1	ſ	СН	-{∑- CH,	1	110-112	<b>↑</b> `
14	-CH <sub>a</sub>	(H)-	. 1		1	168-170	1

※1 アセトン溶液中でのクロランNとの反応による呈色色相

特面昭60-54381 (5)

このマイクロカブセル液 50 部に、小麦粉酸粉粒子(平均粒子径18μ)8 部 20 %の煮た澱粉水溶液 3 部を混合したものを、上質紙上に、乾燥塗布量が5 g/m となるようにメイヤパーで塗布乾燥し、感圧復写紙用上用紙を得た。別に用意された 2.5 ージェトキシカルポニルー3.6 ージーワートリルスルホニルー1.4 ーペンゾキノンを顕色剤とする感圧複写紙用下用紙(塗布量5 g/m 乾

-14-

	里面的以(乾燥 )
色原体 .	2
節色剂	5 .
ステアリン酸アミド	5
ステアリン酸亜鉛	. 5
<b>以酸カルシウム</b>	6 3
ポリピニルブルコール	2 0

台 at

酸水性菌科を上質紙上に乾燥資布量が 69/㎡となるように塗布乾燥し腐熟配母紙を得た。

100

この感熱配録紙に抵抗値 100 オームの厚膜ブリンターサーマルヘンドを用い、印加電圧 20 V、パルス幅 1.4 ミリセコンドの電圧印加条件で発色させ、赤色の発色像を得た。この発色像は安定で、加脂や可塑剤との接触によつても変褪色をおこすことはなかつた。

参考例3:本発明のキサンテン色原体を用いたブリント回路形成用ドライフイルムレジストの例

1) トルエンを 50 %含有するアクリル樹脂

100 π量和(簡品名アルマテンクスレー1044

傑園型分組成、皮酸カルシウム 85%、SBRラテックス6%、煮た酸粉パインダー6%、顔色剤3%)の遠布面と対向させタイプライターで打圧発色させたところ架緑色の発色像が得られた。この発色像は極性溶剤との接触とでもまつたく消色することなく、耐光性もすぐれていた。

参考例 2 :本発明のキサンテン誘導体を用いた感 熱配鉄紙

実施例 - 1 で得た 3 ージエテルアミノー 6 ー 9 ロー 7 ーメチルー 9 ー ( 2 ーメチルフエニルカル ポキサミド) ーフエニルキサンテン 10 部、 10 % ポリピニルアルコール水溶液 ( クラレ、ポパール # 117 ) 20 部および水 20 部と共にサンドグラインディングミルで微粒化して色原体分散液を得た ( A 液 )。別に 2.5 ージペンソイルー1.4 ーペンソキノン 10 9 を前配色素と同様の組成で微粒化し類色剤、分散液を得た ( B 液 )。

A 液および B 液、更に別途分散処理した成分を 混合し、次の組成の水性造液を作成し

-15-

••• 三井東圧化学製)

50重量部(商品名 BP4 EA · · · 共栄社油脂製) 3)光增感剂

- (A) 2ーヒドロキシー2ーメチルブロビオフエ ノン(商品名ダロキュア1173・・・メルク社
- · 製) 1重量部
- (B) P-フェノキシー2,2-ジクロルアセトフェノン 2重量部
- 4) 実施例-12で得た3-ジェチルアミノー6
  ーメチルー? -アニリノー9-(2-エチルフエニルカルポキサミド)フエニルーキサンテン、1
  重量部およびトルエン 509を紫外線を遮断した
  室内で混合溶解して無色透明な溶液とした。厚さ
  25μのポリエステルフイルム上にパーコーター
  で強布したのち130℃の乾燥器内で10分間乾燥



した。乾燥板ななに従い、厚み 15 μのポリエチ レンフイルム(保股格)に密着させて、三層構造 のドライフイルムレジストを作成した。この時点 でフォトレジスト層は無色透明であつた。

肢ドライフイルム保護局を剥離しながらガラスタ ロスエポキン線張積層板の液浄鋼面に加熱ラミネ ートしたのち緊急迄冷却した。

製塩フォトマスクを上部に密覆させ、超高圧水銀灯(オーク製作所製、3KW×1灯)を用いて、200mj×15 sec の鷲光染件で露光させたところフォトマスクの透明部分は磯い深緑色に着色硬化し、不透明部分は未硬化未着色のままであり、露光部と未露光部のパターン確認は種めて明りようであつた。これを常法に従い、1、1、1 ートリクロエタンでスプレー現象したところ未露光部は完全に除去されて、銅面が露出し、露光硬化が部は深緑色のパターンが残存した。

-18-

roh_id		roh_art	roh_pnr	roh_code	inci	_110_usboaa
	5	KONSERV	00737-900	KONPAR I	Methylpara	0.2
	6	KONSERV	00739-900	KONPAR F	Propylpara	0.1
	8	<b>EMULGAT</b>	00135-900	MOLDAU	Glyceryl St	2.6
	20	WASSER	04034-900	WASSER \	Aqua	45.7757
	41	WIRKSTO	10597-900	WIRKSTO	Tocopheryl	0.5
	50	<b>VERDICKE</b>	00137-900	CETANOL	Cetearyl Al	2.5
					PEG-40 St	0.8
	81	<b>KOMPLEX</b>	00285-700	ETA-LOES	Trisodium I	1
	90	<b>ANTIOXID</b>	00124-900	JONOL	BHT	0.05
	101	LISCHUTZ	00695-900	LISCHU GI	Ethylhexyl	5
	111	<b>KONSERV</b>	01376-900	PHENOXE	Phenoxyetl	0.4
	117	SILIKON	10481-900	MAIN	Cyclomethi	4
	168	LISCHUTZ	02161-900	STABILISA	Benzopher	3.5
	213	<b>OELKOMP</b>	11431-900	SOLVIN	C12-15 Alk	3
	283	WIRKSTO	11570-900	PANTHER	Panthenol	1.4
	293	LISCHUTZ	01164-900	SOLEX 23	Phenylben:	2
	386	MOISTURI	01247-900	GLYCERIN	Glycerin	8.6933
				NATRONL		0.7
	476	<b>ALKOHOL</b>	00398-900	ETHANOL	Alcohol De	2
	506	NATIVE	12008-900	PERLE 15	Cera Alba	1
	807	<b>VERDICKE</b>	12017-900	PAS 80	Carbomer	0.1
				SPREITER		2
2	638	WIRKSTO	12782-900	ANTIOX Q	$Ubiquinon \varepsilon \\$	0.001
				CARADIC		0.1
		VITAMIN		NA-ASCOF		0.05
				COMITOL		3
				TAPOCA		3
				PARFUEM		0.3
5	999	KONSERV		KONKABE	•	0.18
		NATIVE		KAWA 624		1.5
		LOESVER			Methylprop	4
				CREATIN		0.5
9	268	WIRKSTO	96119-900	KREATINII	1-Methylhy	0.05